日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月 1日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-401038

[ST. 10/C]:

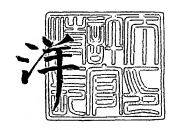
[JP2003-401038]

出 願 人
Applicant(s):

出光興産株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月 6日

1) [1]



BEST AVAILABLE COT

出証番号 出証特2004-3119877

【書類名】特許願【整理番号】IK8503【提出日】平成15年12月 1日【あて先】特許庁長官 殿

【国際特許分類】 H05B 33/00

【発明者】

【住所又は居所】 千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 【氏名】 窪田 峰行

【発明者】

【特許出願人】

【識別番号】 000183646

【氏名又は名称】 出光興産株式会社

【代理人】

【識別番号】 100078732

【弁理士】

【氏名又は名称】 大谷 保

【選任した代理人】

【識別番号】 100081765

【弁理士】

【氏名又は名称】 東平 正道

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003171 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】明細書 1【物件名】要約書 1【包括委任状番号】0000937【包括委任状番号】0000761



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体。 【化1】

(1)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 50$ の芳香族環基であり、m及び n は、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、m=n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではなく、m又は n が $2\sim 4$ の整数の場合には m と n は異なる整数である。

 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 50$ の芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。)

【請求項2】

下記一般式(2)で表される非対称モノアントラセン誘導体。



(2)

(式中、 $A\,r^1$ 及び $A\,r^2$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim50$ の芳香族環基であり、n は、それぞれ $1\sim4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ $A\,r^1$ と $A\,r^2$ のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 $A\,r^1$ と $A\,r^2$ は同一ではない。

 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 50$ の芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。)

【請求項3】

下記一般式(3)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

【化3】

$$R^{1}$$
 R^{8}
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}

(3)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 50$ の芳香族環基であり、n は、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではない。

 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 50$ の芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。)

【請求項4】

下記一般式(4)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

【化4】

(4)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 50$ の芳香族環基であり、n は、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではない。

 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 50$ の 芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。)

【請求項5】

請求項1に記載の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体からなる有機 エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項6】

前記有機エレクトロルミネッセンス素子用材料が、発光材料である請求項5に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項7】

前記有機エレクトロルミネッセンス素子用材料が、ホスト材料である請求項 5 に記載の 有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

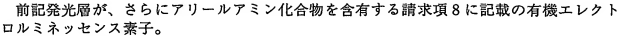
【請求項8】

陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、請求項1に記載の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を単独もしくは混合物の成分として含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項9】

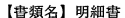
前記発光層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を主成分として 含有する請求項8に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項10】



【請求項11】

前記発光層が、さらにスチリルアミン化合物を含有する請求項8に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。



【発明の名称】非対称モノアントラセン誘導体、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子

【技術分野】

[0001]

本発明は、非対称モノアントラセン誘導体、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、さらに詳しくは、発光効率が高く長寿命な有機エレクトロルミネッセンス素子、それを実現する非対称モノアントラセン誘導体及び有機エレクトロルミネッセンス素子用材料に関するものである。

【背景技術】

[0002]

有機エレクトロルミネッセンス素子(以下エレクトロルミネッセンスをELと略記することがある)は、電界を印加することより、陽極より注入された正孔と陰極より注入された電子の再結合エネルギーにより蛍光性物質が発光する原理を利用した自発光素子である。イーストマン・コダック社のC. W. Tangらによる積層型素子による低電圧駆動有機EL素子の報告(C.W. Tang, S.A. Vanslyke, アプライドフィジックスレターズ(Applied Physics Letters), 51巻、913頁、1987年等)がなされて以来、有機材料を構成材料とする有機EL素子に関する研究が盛んに行われている。Tangらは、トリス(8-ヒドロキシキノリノールアルミニウム)を発光層に、トリフェニルジアミン誘導体を正孔輸送層に用いている。積層構造の利点としては、発光層への正孔の注入効率を高めること、陰極より注入された電子をブロックして再結合により生成する励起子の生成効率を高めること、発光層内で生成した励起子を閉じ込めること等が挙げられる。この例のように有機EL素子の素子構造としては、正孔輸送(注入)層、電子輸送発光層の2層型、または正孔輸送(注入)層、発光層、電子輸送(注入)層の3層型等がよく知られている。こうした積層型構造素子では注入された正孔と電子の再結合効率を高めるため、素子構造や形成方法の工夫がなされている。

[0003]

また、発光材料としてはトリス(8-キノリノラート)アルミニウム錯体等のキレート 錯体、クマリン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体、ビススチリルアリーレン誘導 体、オキサジアゾール誘導体等の発光材料が知られており、それらからは青色から赤色ま での可視領域の発光が得られることが報告されており、カラー表示素子の実現が期待され ている(例えば、特許文献1、特許文献2、特許文献3等)。

また、発光材料としてフェニルアントラセン誘導体を用いた素子が、特許文献4に開示されている。このようなアントラセン誘導体は青色発光材料として用いられるが、素子寿命を伸ばすことが望まれていた。アントラセンの9,10位にナフチル基を有する材料が特許文献5に、アントラセンの9,10位にフルオランテン基を有する素子材料が特許文献6に開示されている。これらのアントラセン誘導体も青色発光材料として用いられるが、やはり素子寿命の改善が求められていた。さらに、特許文献7に種々のアントラセン誘導体を正孔輸送材料として用いることが開示されている。しかしながら、発光材料としての評価は未だ成されていなかった。

[0004]

【特許文献1】特開平8-239655号公報

【特許文献2】特開平7-138561号公報

【特許文献3】特開平3-200289号公報

【特許文献4】特開平8-012600号公報

【特許文献5】特開平11-3782号公報

【特許文献 6 】特開 2 0 0 1 - 2 5 7 0 7 4 号公報

【特許文献7】特開2000-182776号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】



[0005]

本発明は、前記の課題を解決するためなされたもので、発光効率が高く、長寿命な有機 EL素子及びそれを実現する非対称モノアントラセン誘導体及び有機EL素子用材料を提 供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者らは、前記目的を達成するために、鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(1)で表される非対称型の特定のモノアントラセン構造を有する化合物を有機EL素子における発光材料として用いると、発光効率が高く、寿命が長い有機EL素子が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。また、下記一般式(1)で表されるような非対称型のモノアントラセン構造を有する化合物を用いることにより、化合物の蒸着温度を低くすることができ、蒸着時の化合物の熱分解も抑制される。

すなわち、本発明は、下記一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体、該 非対称モノアントラセン誘導体からなる有機EL素子用材料、並びに陰極と陽極間に少な くとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子に おいて、該有機薄膜層の少なくとも1層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラ セン誘導体を単独もしくは混合物の成分として含有する有機EL素子を提供するものであ る。

【0007】

(1)

[0008]

(式中、 $A\,r^1$ 及び $A\,r^2$ は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 5\,0$ の芳香族環基であり、m及び n は、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、m=n=1 でかつ $A\,r^1$ と $A\,r^2$ のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 $A\,r^1$ と $A\,r^2$ は同一ではなく、m又は n が $2\sim 4$ の整数の場合には m と n は異なる整数である。

 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 50$ の芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 50$ のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 50$ のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 50$ のア



ルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子 、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。)

【発明の効果】

[0009]

本発明の非対称モノアントラセン誘導体を有機EL素子用材料として用いた有機EL素子は、発光効率が高く、長寿命である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

本発明の非対称モノアントラセン誘導体は、上記一般式(1)で表されるものである。 前記一般式(1)において、m及びnは、それぞれ1~4の整数であり、1~2の整数 であると好ましい。

すなわち、一般式(1)のアントラセン誘導体は、アントラセン核に結合する左右の芳香族環基で置換されたベンゼン環が左右非対称となる構造であり、前記アントラセン誘導体は非対称構造を有している。

例えば、アントラセン核の2位と3位の置換基が異なっていても、9位及び10位に結合する置換基が同一のものであれば、本発明における非対称には含まれない。

[0011]

また、前記一般式(1)において、m及び/又はnが1であるものがさらに好ましく、例えばmが1の場合、下記一般式(2) \sim (4)のいずれかで表されるものがさらに好ましい。

【化2】

(2)

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}

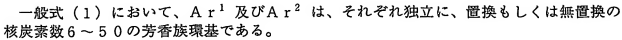
(3)

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

一般式(2)~(4)において、A r^1 、A r^2 、n 、 R^1 ~ R^{10} は一般式(1)と同じである。

なお、前記と同様に n=1 でかつ A r^1 と A r^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 A r^1 と A r^2 は同一ではない。

[0012]



[0013]

 Ar^1 EAr^2 の置換もしくは無置換の芳香族環基としては、例えば、フェニル基、1-7+7+1 大 1-7+1 大 1-7+

これらの中でも好ましくは、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、9ーフェナントリル基、1ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、1ーピレニル基、2ーピレニル基、4ーピレニル基、2ービフェニルイル基、3ービフェニルイル基、4ービフェニルイル基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、pーtープチルフェニル基である。

[0014]

一般式(1)において、 $R^1 \sim R^{10}$ は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 $6 \sim 5$ 0 の芳香族環基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 5$ 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 5$ 0 のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 5$ 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $6 \sim 5$ 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 5$ 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 $5 \sim 5$ 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 5$ 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

[0015]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換の芳香族環基の例としては、フェニル基、1-+フチル基、2-+フチル基、1--アントリル基、2--アントリル基、2--アントリル基、1-フェナントリル基、2-アントリル基、3-フェナントリル基、4-フェナントリル基、1- 基、9-フェナントリル基、1-ナフタセニル基、2-ピンニル基、2-ピンニル基、2-ピンニル基、2-ピンニル基、2-ピンニル基、2-ピフェニルイル基、2-ピフェニルイル基、2-ピフェニルイル基、2-ピフェニルイル基、2-ピフェニルイル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-イル基、2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピフェニルー2-ピンエニルー2-ピフェニルー2-ピンエニルー2

[0016]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換の芳香族複素環基の例としては、1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基、ピラジニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル基、1-インドリル基、2-インドリル基、3-インドリル基、1-インバフラニル基、1-インバフタニル

ゾフラニル基、6-ベンゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル 基、3-イソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベンゾフラニル基 、6-イソベンゾフラニル基、7-イソベンゾフラニル基、キノリル基、3-キノリル基 、4-キノリル基、5-キノリル基、6-キノリル基、7-キノリル基、8-キノリル基 、1-イソキノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキノリル基 - 6 -イソキノリル基、7-イソキノリル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル 基、5-キノキサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2-カルバゾ リル基、3-カルバゾリル基、4-カルバゾリル基、9-カルバゾリル基、1-フェナン スリジニル基、2-フェナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナンス リジニル基、6-フェナンスリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリ ジニル基、9-フェナンスリジニル基、10-フェナンスリジニル基、1-アクリジニル 基、2-アクリジニル基、3-アクリジニル基、4-アクリジニル基、9-アクリジニル 基、1,7-フェナンスロリン-2-イル基、1,7-フェナンスロリン-3-イル基、 1,7-フェナンスロリンー4-イル基、1,7-フェナンスロリン-5-イル基、1, 7-フェナンスロリンー6-イル基、1、7-フェナンスロリンー8-イル基、1、7-フェナンスロリンー9ーイル基、1、7ーフェナンスロリンー10ーイル基、1、8ーフ ェナンスロリン-2-イル基、1,8-フェナンスロリン-3-イル基、1,8-フェナ ンスロリンー4ーイル基、1,8ーフェナンスロリンー5ーイル基、1,8ーフェナンス ロリンー6-イル基、1,8-フェナンスロリン-7-イル基、1,8-フェナンスロリ ン-9-イル基、1,8-フェナンスロリン-10-イル基、1,9-フェナンスロリン -2-イル基、1,9-フェナンスロリン-3-イル基、1,9-フェナンスロリン-4 ーイル基、1,9-フェナンスロリン-5-イル基、1,9-フェナンスロリン-6-イ ル基、1,9-フェナンスロリン-7-イル基、1,9-フェナンスロリン-8-イル基 、1,9-フェナンスロリンー10-イル基、1,10-フェナンスロリンー2-イル基 、1,10-フェナンスロリン-3-イル基、1,10-フェナンスロリン-4-イル基 、1,10-フェナンスロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-1-イル基、 2, 9-フェナンスロリン-3-イル基、2, 9-フェナンスロリン-4-イル基、2, 9-フェナンスロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-6-イル基、2,9-フェナンスロリンー7ーイル基、2.9ーフェナンスロリンー8ーイル基、2.9ーフェ ナンスロリン-10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナ ンスロリン-3-イル基、2、8-フェナンスロリン-4-イル基、2、8-フェナンス ロリンー5-イル基、2,8-フェナンスロリンー6-イル基、2,8-フェナンスロリ ンー7ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー9ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー 10-イル基、2, 7-フェナンスロリン-1-イル基、2, 7-フェナンスロリン-3 ーイル基、2,7-フェナンスロリン-4-イル基、2,7-フェナンスロリン-5-イ ル基、2, 7-フェナンスロリンー6-イル基、2, 7-フェナンスロリンー8-イル基 、2,7ーフェナンスロリンー9ーイル基、2,7ーフェナンスロリンー10ーイル基、 1-フェナジニル基、2-フェナジニル基、1-フェノチアジニル基、2-フェノチアジ ニル基、3-フェノチアジニル基、4-フェノチアジニル基、10-フェノチアジニル基 、1-フェノキサジニル基、2-フェノキサジニル基、3-フェノキサジニル基、4-フ ェノキサジニル基、10-フェノキサジニル基、2-オキサゾリル基、4-オキサゾリル 基、5-オキサゾリル基、2-オキサジアゾリル基、5-オキサジアゾリル基、3-フラ ザニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピロール-1-イル基、2-メ チルピロールー3ーイル基、2ーメチルピロールー4ーイル基、2ーメチルピロールー5 ーイル基、3ーメチルピロールー1ーイル基、3ーメチルピロールー2ーイル基、3ーメ チルピロール-4-イル基、3-メチルピロール-5-イル基、2-t-ブチルピロール - 4 ーイル基、3 - (2 - フェニルプロピル) ピロール-1-イル基、2 - メチルー1-インドリル基、4ーメチルー1ーインドリル基、2ーメチルー3ーインドリル基、4ーメ チルー3ーインドリル基、2-t-プチル1-インドリル基、4-t-ブチル1-インド リル基、2-t-ブチル3-インドリル基、4-t-ブチル3-インドリル基等が挙げら



れる。

[0017]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアルキル基の例としては、メチル基、エチル基、プ ロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、s-ブチル基、イソブチル基、t-ブチル基 、n-ペンチル基、n-ヘキシル基、n-ヘプチル基、n-オクチル基、ヒドロキシメチ ル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシイソブチル基 、1,2-ジヒドロキシエチル基、1,3-ジヒドロキシイソプロピル基、2,3-ジヒ ドロキシー t ーブチル基、1,2,3-トリヒドロキシプロピル基、クロロメチル基、1 -クロロエチル基、2-クロロエチル基、2-クロロイソブチル基、1,2-ジクロロエ チル基、1、3-ジクロロイソプロピル基、2、3-ジクロローt-ブチル基、1、2、 3-トリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1-ブロモエチル基、2-ブロモエチル基 2-ブロモイソブチル基、1,2-ジブロモエチル基、1,3-ジブロモイソプロピル 基、2、3-ジブロモーtーブチル基、1、2、3-トリブロモプロピル基、ヨードメチ ル基、1-ヨードエチル基、2-ヨードエチル基、2-ヨードイソブチル基、1,2-ジ ヨードエチル基、1,3-ジョードイソプロピル基、2,3-ジョードーtープチル基、 1. 2. 3ートリヨードプロピル基、アミノメチル基、1ーアミノエチル基、2ーアミノ エチル基、2-アミノイソブチル基、1,2-ジアミノエチル基、1,3-ジアミノイソ プロピル基、2,3-ジアミノーt-ブチル基、1,2,3-トリアミノプロピル基、シ アノメチル基、1-シアノエチル基、2-シアノエチル基、2-シアノイソプチル基、1 , 2-ジシアノエチル基、1, 3-ジシアノイソプロピル基、2, 3-ジシアノーtーブ チル基、1,2,3-トリシアノプロピル基、ニトロメチル基、1-ニトロエチル基、2 ーニトロエチル基、2ーニトロイソブチル基、1,2ージニトロエチル基、1,3ージニ トロイソプロピル基、2,3-ジニトローt-ブチル基、1,2,3-トリニトロプロピ ル基等が挙げられる。

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のシクロアルキル基の例としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、4-メチルシクロペキシル基、1-アダマンチル基、2-アダマンチル基、1-ノルボルニル基等が挙げられる。

[0018]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアルコキシ基は、-OYで表される基であり、YO例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、s-ブ チル基、イソブチル基、tーブチル基、nーペンチル基、nーヘキシル基、nーヘプチル 基、n-オクチル基、ヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエ チル基、2-ヒドロキシイソブチル基、1,2-ジヒドロキシエチル基、1,3-ジヒド ロキシイソプロピル基、2,3-ジヒドロキシーt-ブチル基、1,2,3-トリヒドロ キシプロピル基、クロロメチル基、1-クロロエチル基、2-クロロエチル基、2-クロ ロイソプチル基、1,2-ジクロロエチル基、1,3-ジクロロイソプロピル基、2,3 ージクロローtーブチル基、1,2,3-トリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1-ブロモエチル基、2-ブロモエチル基、2-ブロモイソブチル基、1,2-ジブロモエチ ル基、1,3-ジブロモイソプロピル基、2,3-ジブロモーt-ブチル基、1,2,3 ートリブロモプロピル基、ヨードメチル基、1-ヨードエチル基、2-ヨードエチル基、 2-ヨードイソブチル基、1,2-ジョードエチル基、1,3-ジョードイソプロピル基 、2, 3ージヨードーtープチル基、1, 2, 3ートリヨードプロピル基、アミノメチル 基、1-アミノエチル基、2-アミノエチル基、2-アミノイソプチル基、1,2-ジア ミノエチル基、1,3-ジアミノイソプロピル基、2,3-ジアミノーtープチル基、1 , 2, 3-トリアミノプロピル基、シアノメチル基、1-シアノエチル基、2-シアノエ チル基、2-シアノイソプチル基、1,2-ジシアノエチル基、1,3-ジシアノイソプ ロピル基、2、3-ジシアノーtーブチル基、1,2,3-トリシアノプロピル基、ニト ロメチル基、1-ニトロエチル基、2-ニトロエチル基、2-ニトロイソプチル基、1, 2-ジニトロエチル基、1,3-ジニトロイソプロピル基、2,3-ジニトロー tープチ



ル基、1,2,3-トリニトロプロピル基等が挙げられる。

[0019]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアラルキル基の例としては、ベンジル基、1-7ェニルエチル基、2-7ェニルエチル基、1-7ェニルイソプロピル基、2-7ェニルイソプロピル基、2-7ェニルイソプロピル基、2-7ェニルイソプロピル基、2-6ーナフチルエチル基、1-6ーナフチルエチル基、1-6ーナフチルエチル基、1-6ーナフチルメチル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ーナフチルイソプロピル基、1-6ロリル)エチル基、1-6ロロベンジル基、1-6ロベンジル基、1-6ロロベンジル基、1-6ロベンジル基、1-6ロベンジル基、1-6ロベンジル基、1-6ロロークロロークエニルイソプロピル基等が挙げられる。

[0020]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアリールオキシ基は、-OY, と表され、Y, の例 としてはフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、1ーアントリル基、2ーアント リル基、9-アントリル基、1-フェナントリル基、2-フェナントリル基、3-フェナ ントリル基、4-フェナントリル基、9-フェナントリル基、1-ナフタセニル基、2-ナフタセニル基、9-ナフタセニル基、1-ピレニル基、2-ピレニル基、4-ピレニル 基、2-ビフェニルイル基、3-ビフェニルイル基、4-ビフェニルイル基、p-ターフ ェニルー4-イル基、p-ターフェニルー3-イル基、p-ターフェニルー2-イル基、 m-ターフェニルー4-イル基、m-ターフェニルー3-イル基、m-ターフェニルー2 ーイル基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、pーtープチルフェニル基、p - (2-フェニルプロピル)フェニル基、3-メチル-2-ナフチル基、4-メチル-1 ーナフチル基、4ーメチルー1ーアントリル基、4'ーメチルビフェニルイル基、4"ー t-ブチル-p-ターフェニル-4-イル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基、ピラジ ニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル基、2-インドリル基、 3-インドリル基、4-インドリル基、5-インドリル基、6-インドリル基、7-イン ドリル基、1ーイソインドリル基、3ーイソインドリル基、4ーイソインドリル基、5ー イソインドリル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フリル基、2-ベンゾフラニル基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラ ニル基、3-イソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベンゾフラニ ル基、6-イソベンゾフラニル基、7-イソベンゾフラニル基、2-キノリル基、3-キ ノリル基、4ーキノリル基、5ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキ ノリル基、1-イソキノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキ ノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノリル基、8-イソキノリル基、2-キノキ サリニル基、5-キノキサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2-カルバゾリル基、3-カルバゾリル基、4-カルバゾリル基、1-フェナンスリジニル基 、2-フェナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナンスリジニル基、 6-フェナンスリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリジニル基、9 ーフェナンスリジニル基、10ーフェナンスリジニル基、1ーアクリジニル基、2ーアク リジニル基、3-アクリジニル基、4-アクリジニル基、9-アクリジニル基、1,7-フェナンスロリン-2-イル基、1,7-フェナンスロリン-3-イル基、1,7-フェ ナンスロリンー4-イル基、1,7-フェナンスロリン-5-イル基、1,7-フェナン スロリンー6-イル基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナンスロ

リンー9ーイル基、1、7ーフェナンスロリンー10ーイル基、1、8ーフェナンスロリ ン-2-イル基、1、8-フェナンスロリン-3-イル基、1、8-フェナンスロリン-4-1 イル基、1, 8-1 エナンスロリンー5-1 イル基、1, 8-1 エナンスロリンー6-1イル基、1,8-フェナンスロリン-7-イル基、1,8-フェナンスロリン-9-イル 基、1.8-フェナンスロリン-10-イル基、1,9-フェナンスロリン-2-イル基 、1、9-フェナンスロリン-3-イル基、1、9-フェナンスロリン-4-イル基、1 ,9-フェナンスロリン-5-イル基、1,9-フェナンスロリン-6-イル基、1,9 - フェナンスロリン- 7 - イル基、1、9 - フェナンスロリン- 8 - イル基、1、9 - フ ェナンスロリン-10-イル基、1,10-フェナンスロリン-2-イル基、1,10-フェナンスロリン-3-イル基、1、10-フェナンスロリン-4-イル基、1、10-フェナンスロリンー5ーイル基、2,9ーフェナンスロリンー1ーイル基、2,9ーフェ ナンスロリン-3-イル基、2,9-フェナンスロリン-4-イル基、2,9-フェナン スロリン-5-イル基、2、9-フェナンスロリン-6-イル基、2、9-フェナンスロ リンー7-イル基、2、9-フェナンスロリン-8-イル基、2、9-フェナンスロリン - 10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3-イル基、2、8-フェナンスロリン-4-イル基、2、8-フェナンスロリン-5-イル基、2,8-フェナンスロリン-6-イル基、2,8-フェナンスロリン-7-イル 基、2,8-フェナンスロリン-9-イル基、2,8-フェナンスロリン-10-イル基 、2、7ーフェナンスロリンー1ーイル基、2、7ーフェナンスロリンー3ーイル基、2 , 7-フェナンスロリンー4-イル基、2, 7-フェナンスロリンー5-イル基、2, 7 - フェナンスロリンー6-イル基、2,7-フェナンスロリン-8-イル基、2,7-フ ェナンスロリンー9ーイル基、2、7ーフェナンスロリンー10ーイル基、1ーフェナジ ニル基、2-フェナジニル基、1-フェノチアジニル基、2-フェノチアジニル基、3-フェノチアジニル基、4-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノキ サジニル基、3-フェノキサジニル基、4-フェノキサジニル基、2-オキサゾリル基、 4-オキサゾリル基、5-オキサゾリル基、2-オキサジアゾリル基、5-オキサジアゾ リル基、3-フラザニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピロール-1 ーイル基、2ーメチルピロールー3ーイル基、2ーメチルピロールー4ーイル基、2ーメ チルピロールー5ーイル基、3ーメチルピロールー1ーイル基、3ーメチルピロールー2 ーイル基、3ーメチルピロールー4ーイル基、3ーメチルピロールー5ーイル基、2ー t -ブチルピロールー4-イル基、3-(2-フェニルプロピル)ピロールー1-イル基、 2-メチル-1-インドリル基、4-メチル-1-インドリル基、2-メチル-3-イン ドリル基、4-メチルー3-インドリル基、2-t-ブチル1-インドリル基、4-t-ブチル1-インドリル基、2-t-ブチル3-インドリル基、4-t-ブチル3-インド リル基等が挙げられる。

[0021]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアリールチオ基は、-SY"と表され、Y"の例としてはフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、1-アントリル基、2-アントリル基、9-アントリル基、1-フェナントリル基、2-フェナントリル基、3-フェナントリル基、4-フェナントリル基、1-ナフタセニル基、2-ナフタセニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニル基、1-ピレニルール基、1-ピロエニルイル基、1-ピロエニルイル基、1-ピロエニルー1-ピロエニルー1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロピル 1-ピロリル基、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピロリル国、1-ピーロー

リル基、1-イソインドリル基、3-イソインドリル基、4-イソインドリル基、5-イ ソインドリル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フ リル基、2-ベンゾフラニル基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベ ンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニ ル基、3-イソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベンゾフラニル 基、6-イソベンゾフラニル基、7-イソベンゾフラニル基、2-キノリル基、3-キノ リル基、4-キノリル基、5-キノリル基、6-キノリル基、7-キノリル基、8-キノ リル基、1-イソキノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキノ リル基、6-イソキノリル基、7-イソキノリル基、8-イソキノリル基、2-キノキサ リニル基、5-キノキサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2-カ ルバゾリル基、3ーカルバゾリル基、4ーカルバゾリル基、1ーフェナンスリジニル基、 2-フェナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナンスリジニル基、6 -フェナンスリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリジニル基、9-フェナンスリジニル基、10-フェナンスリジニル基、1-アクリジニル基、2-アクリ ジニル基、3ーアクリジニル基、4ーアクリジニル基、9ーアクリジニル基、1,7-フ ェナンスロリンー2ーイル基、1,7ーフェナンスロリンー3ーイル基、1,7ーフェナ ンスロリンー4ーイル基、1,7ーフェナンスロリンー5ーイル基、1,7ーフェナンス ロリンー6-イル基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナンスロリ ン-9-イル基、1、7-フェナンスロリン-10-イル基、1、8-フェナンスロリン - 2 - イル基、1、8 - フェナンスロリン-3 - イル基、1、8 - フェナンスロリン-4 ーイル基、1,8-フェナンスロリン-5-イル基、1,8-フェナンスロリン-6-イ ル基、1,8-フェナンスロリン-7-イル基、1,8-フェナンスロリン-9-イル基 、1,8-フェナンスロリン-10-イル基、1,9-フェナンスロリン-2-イル基、 1,9-フェナンスロリン-3-イル基、1,9-フェナンスロリン-4-イル基、1, 9-フェナンスロリン-5-イル基、1,9-フェナンスロリン-6-イル基、1,9-フェナンスロリンー7ーイル基、1、9ーフェナンスロリンー8ーイル基、1、9ーフェ ナンスロリン-10-イル基、1,10-フェナンスロリン-2-イル基、1,10-フ ェナンスロリン-3-イル基、1,10-フェナンスロリン-4-イル基、1,10-フ ェナンスロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-1-イル基、2,9-フェナ ンスロリンー3ーイル基、2,9ーフェナンスロリンー4ーイル基、2,9ーフェナンス ロリン-5-イル基、2,9-フェナンスロリン-6-イル基、2,9-フェナンスロリ ンー7ーイル基、2、9ーフェナンスロリンー8ーイル基、2、9ーフェナンスロリンー 10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3 ーイル基、2,8-フェナンスロリン-4-イル基、2,8-フェナンスロリン-5-イ ル基、2、8-フェナンスロリン-6-イル基、2、8-フェナンスロリン-7-イル基 、2,8-フェナンスロリン-9-イル基、2,8-フェナンスロリン-10-イル基、 2, 7-フェナンスロリン-1-イル基、2, 7-フェナンスロリン-3-イル基、2, 7-フェナンスロリンー4-イル基、2,7-フェナンスロリン-5-イル基、2,7-フェナンスロリンー6ーイル基、2,7ーフェナンスロリンー8ーイル基、2,7ーフェ ナンスロリン-9-イル基、2,7-フェナンスロリン-10-イル基、1-フェナジニ ル基、2-フェナジニル基、1-フェノチアジニル基、2-フェノチアジニル基、3-フ ェノチアジニル基、4-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノキサ ジニル基、3-フェノキサジニル基、4-フェノキサジニル基、2-オキサゾリル基、4 ーオキサゾリル基、5ーオキサゾリル基、2ーオキサジアゾリル基、5ーオキサジアゾリ ル基、3-フラザニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピロール-1-イル基、2ーメチルピロールー3ーイル基、2ーメチルピロールー4ーイル基、2ーメチ ルピロールー5ーイル基、3ーメチルピロールー1ーイル基、3ーメチルピロールー2ー イル基、3ーメチルピロールー4ーイル基、3ーメチルピロールー5ーイル基、2ーtー ブチルピロールー4ーイル基、3ー(2ーフェニルプロピル)ピロールー1ーイル基、2 ーメチルー1ーインドリル基、4ーメチルー1ーインドリル基、2ーメチルー3ーインド



リル基、4-メチル-3-インドリル基、2-t-ブチル1-インドリル基、4-t-ブ チル1-インドリル基、2-t-ブチル3-インドリル基、4-t-プチル3-インドリ ル基等が挙げられる。

[0022]

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基は-COOZと表され、Zの例としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、sーブ チル基、イソブチル基、 t ーブチル基、 n ーペンチル基、 n ーヘキシル基、 n ーヘプチル 基、n-オクチル基、ヒドロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエ チル基、2-ヒドロキシイソブチル基、1,2-ジヒドロキシエチル基、1,3-ジヒド ロキシイソプロピル基、2.3-ジヒドロキシーtーブチル基、1,2,3-トリヒドロ キシプロピル基、クロロメチル基、1-クロロエチル基、2-クロロエチル基、2-クロ ロイソブチル基、1,2-ジクロロエチル基、1,3-ジクロロイソプロピル基、2,3 ージクロロー t ーブチル基、1、2、3ートリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1ー プロモエチル基、2ープロモエチル基、2ープロモイソブチル基、1,2ージプロモエチ ル基、1,3-ジブロモイソプロピル基、2,3-ジブロモーtーブチル基、1,2,3 ートリブロモプロピル基、ヨードメチル基、1-ヨードエチル基、2-ヨードエチル基、 2-ヨードイソブチル基、1,2-ジョードエチル基、1,3-ジョードイソプロピル基 、2、3ージヨードーtーブチル基、1、2、3ートリヨードプロピル基、アミノメチル 基、1-アミノエチル基、2-アミノエチル基、2-アミノイソブチル基、1.2-ジア ミノエチル基、1,3-ジアミノイソプロピル基、2,3-ジアミノーtーブチル基、1 ,2,3-トリアミノプロピル基、シアノメチル基、1-シアノエチル基、2-シアノエ チル基、2-シアノイソブチル基、1,2-ジシアノエチル基、1,3-ジシアノイソプ ロピル基、2,3-ジシアノーtープチル基、1,2,3-トリシアノプロピル基、ニト ロメチル基、1-ニトロエチル基、2-ニトロエチル基、2-ニトロイソプチル基、1, 2-ジニトロエチル基、1,3-ジニトロイソプロピル基、2,3-ジニトローtーブチ ル基、1,2,3ートリニトロプロピル基等が挙げられる。

[0023]

 $R^1 \sim R^{10}$ のハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。前記 Ar^1 、 Ar^2 及び $R^1 \sim R^{10}$ の示す基における置換基としては、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、ニトロ基、シアノ基、アルキル基、アリール基、シクロアルキル基、アルコキシ基、芳香族複素環基、アラルキル基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニル基、又はカルボキシル基などが挙げられる。

[0024]

本発明における一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体の具体例を以下 に示すが、これら例示化合物に限定されるものではない。



【化3】

化合物			
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	化合物		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-2		
$AN-6$ $1-t7J+\nu$ $3-t7J+\nu$ $4-t7J+\nu$	AN-3	1ーナフチル	フェニル
$AN-6$ $1-t7J+\nu$ $4-t7z=\nu$ $AN-7$ $1-t7J+\nu$ $2-p-y-7z=\nu$ $AN-8$ $2-t7J+\nu$ $1-t7J+\nu$ $1-t7J+\nu$ $AN-9$ $2-t7J+\nu$ $1-t7J+\nu$ $AN-10$ $2-t7J+\nu$ $1-t7U+\nu$ $AN-11$ $2-t7J+\nu$ $1-t^2U+\nu$ $AN-12$ $2-t7J+\nu$ $2-t^2U+\nu$ $AN-13$ $2-t7J+\nu$ $2-t^2U+\nu$ $AN-14$ $2-t7J+\nu$ $2-t^2U+\nu$ $AN-15$ $2-t7J+\nu$ $2-t^2U+\nu$ $AN-16$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-17$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-18$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-19$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-19$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-20$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-21$ $9-7z+t^2U+\nu$ $AN-21$ $1-t^2U+\nu$ $AN-22$ $1-t^2U+\nu$ $AN-23$ $1-t^2U+\nu$ $AN-24$ $1-t^2U+\nu$ $AN-25$ $1-t^2U+\nu$ $AN-26$ $1-t^2U+\nu$ $AN-27$ $1-t^2U+\nu$	AN·4		
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-5		
AN-8 $2-+7FN$ $9-7x+7N$ $4N-9$ $2-+7FN$ $9-7x+7N$ $1-U-D$ $4N-10$ $2-+7FN$ $1-U-D$ $2-+7FN$ $2-U-D$	AN-6		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
$AN-9$ $2-t7fh$ $9-7xtyJh$ $AN-10$ $2-t7fh$ $1-t^2v=h$ $AN-11$ $2-t7fh$ $2-t7fh$ $2-t7fh$ $3-t^27x=h$ $AN-12$ $2-t7fh$ $3-t^27x=h$ $AN-13$ $2-t7fh$ $4-t^27x=h$ $AN-14$ $2-t7fh$ $4-t^27x=h$ $AN-15$ $2-t7fh$ $2-p-f-7x=h$ $AN-16$ $9-7xtyJh$ $1-t^2v=h$ $AN-17$ $9-7xtyJh$ $1-t^2v=h$ $AN-18$ $9-7xtyJh$ $2-t^27x=h$ $AN-19$ $9-7xtyJh$ $3-t^27x=h$ $AN-20$ $9-7xtyJh$ $4-t^27x=h$ $AN-21$ $9-7xtyJh$ $4-t^27x=h$ $AN-22$ $1-t^2v=h$ $AN-23$ $1-t^2v=h$ $2-t^27x=h$ $AN-24$ $1-t^2v=h$ $2-t^27x=h$ $AN-25$ $1-t^2v=h$ $4-t^27x=h$ $AN-26$ $1-t^2v=h$ $4-t^27x=h$ $AN-27$ $7x=h$ $AN-28$ $7x=h$ $3-t^27x=h$ $AN-29$ $7x=h$ $3-t^27x=h$ $AN-30$ $7x=h$ $3-t^27x=h$ $AN-31$ $2-t^27x=h$ $3-t^27x=h$ $AN-31$ $2-t^27x=h$ $4-t^27x=h$ $AN-32$ $2-t^27x=h$ $4-t^27x=h$ $AN-33$ $2-t^27x=h$ $4-t^27x=h$ $AN-34$ $3-t^27x=h$ $4-t^27x=h$	AN-7		
AN-10 $2-t7J+V$ $T=V$	AN-8	L	
$AN-11$ $2-t7J+\nu$ $2-t7J+\nu$ $2-t7J+\nu$ $2-t7J+\nu$ $3-t7J+\nu$ $3-t7J+\nu$ $4-t7J+\nu$	AN-9	2ーナフチル	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-10	2ーナフチル	1ーピレニル
$AN \cdot 13$ $2 - + 77 + \nu$ $3 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - $	AN-11	2ーナフチル	フェニル
$AN-14$ $2-t7FN$ $2-p-9-7z=N$ $AN-15$ $2-t7FN$ $2-p-9-7z=N$ $AN-16$ $9-7z+7ZJN$ $1-t^2V=N$ $AN-17$ $9-7z+7ZJN$ $7z=N$ $AN-18$ $9-7z+7ZJN$ $2-t^2Z=N$ $AN-19$ $9-7z+7ZJN$ $3-t^2Z=N$ $AN-20$ $9-7z+7ZJN$ $4-t^2Z=N$ $AN-21$ $9-7z+7ZJN$ $2-p-9-7Z=N$ $AN-22$ $1-t^2V=N$ $7z=N$ $AN-23$ $1-t^2V=N$ $2-t^2Z=N$ $AN-24$ $1-t^2V=N$ $3-t^2Z=N$ $AN-25$ $1-t^2V=N$ $2-t^2Z=N$ $AN-26$ $1-t^2V=N$ $2-t^2Z=N$ $AN-19$ $2-t^2Z=N$	AN-12	2ーナフチル	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-13	2ーナフチル	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-14	2ーナフチル	
$AN \cdot 17$ $9 - 7x + 7x + 7y + 7x + 7x$	AN-15	2ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN·18 9-フェナンスリル 2ービフェニル AN·19 9-フェナンスリル 3ービフェニル AN·20 9-フェナンスリル 4ービフェニル AN·21 9-フェナンスリル 2-p-ターフェニル AN·22 1ーピレニル フェニル AN·23 1ーピレニル 3ーピフェニル AN·24 1ーピレニル 4ーピフェニル AN·25 1ーピレニル 2-アクーフェニル AN·26 1ーピレニル 2-アクーフェニル AN·27 フェニル 2ーピフェニル AN·28 フェニル 3ーピフェニル AN·30 フェニル 4ーピフェニル AN·31 2ービフェニル 3ーピフェニル AN·31 2ービフェニル 4ーピフェニル AN·32 2ーピフェニル 3ーピフェニル AN·33 2ーピフェニル 4ーピフェニル AN·34 3ーピフェニル 4ーピフェニル	AN-16	9ーフェナンスリル	1ーピレニル
$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-17	9ーフェナンスリル	1
$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-18	9ーフェナンスリル	the state of the s
AN-21 $9-7x+7y$ $2-p-9-7x=n$ AN-22 $1-\mathcal{C}V=n$ $7x=n$ AN-23 $1-\mathcal{C}V=n$ $2-\mathcal{C}7x=n$ AN-24 $1-\mathcal{C}V=n$ $3-\mathcal{C}7x=n$ AN-25 $1-\mathcal{C}V=n$ $4-\mathcal{C}7x=n$ AN-26 $1-\mathcal{C}V=n$ $2-p-9-7x=n$ AN-27 $7x=n$ $2-\mathcal{C}7x=n$ AN-28 $7x=n$ $3-\mathcal{C}7x=n$ AN-29 $7x=n$ $4-\mathcal{C}7x=n$ AN-30 $7x=n$ $2-p-9-7x=n$ AN-31 $2-\mathcal{C}7x=n$ $3-\mathcal{C}7x=n$ AN-32 $2-\mathcal{C}7x=n$ $4-\mathcal{C}7x=n$ AN-33 $2-\mathcal{C}7x=n$ $2-p-9-7x=n$ AN-34 $3-\mathcal{C}7x=n$ $4-\mathcal{C}7x=n$	AN-19		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-20		
AN-23 $1-\mathcal{C}V=\mathcal{N}$ $2-\mathcal{C}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{N}$ AN-24 $1-\mathcal{C}V=\mathcal{N}$ $3-\mathcal{C}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{N}$ AN-25 $1-\mathcal{C}\mathcal{V}\mathcal{T}\mathcal{N}$ $4-\mathcal{C}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{N}$ AN-26 $1-\mathcal{C}\mathcal{V}\mathcal{N}\mathcal{N}$ $2-p-\mathcal{A}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}N$	AN-21		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-22	I	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-23		
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-24	1ーピレニル	.1
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	AN-25	1ーピレニル	
AN-28 フェニル 3ーピフェニル AN-29 フェニル 4ーピフェニル AN-30 フェニル 2ーpーターフェニル AN-31 2ーピフェニル 3ーピフェニル AN-32 2ーピフェニル 4ーピフェニル AN-33 2ーピフェニル 2ーpーターフェニル AN-34 3ーピフェニル 4ーピフェニル	AN-26	1ーピレニル	
AN-29 フェニル 4ーピフェニル AN-30 フェニル 2-p-ターフェニル AN-31 2ーピフェニル 3ーピフェニル AN-32 2ーピフェニル 4ーピフェニル AN-33 2ーピフェニル 2-p-ターフェニル AN-34 3ーピフェニル 4ーピフェニル	AN-27	フェニル	
AN·30 フェニル 2-p-ターフェニル AN·31 2ービフェニル 3ーピフェニル AN·32 2ービフェニル 4ービフェニル AN·33 2ービフェニル 2-p-ターフェニル AN·34 3ーピフェニル 4ーピフェニル	AN-28	フェニル	
AN-31 2ービフェニル 3ービフェニル AN-32 2ービフェニル 4ービフェニル AN-33 2ービフェニル 2ーpーターフェニル AN-34 3ーピフェニル 4ービフェニル	AN-29	フェニル	
AN-32 2ービフェニル 4ービフェニル AN-33 2ービフェニル 2ーpーターフェニル AN-34 3ービフェニル 4ービフェニル	AN-30		
AN-33 2ービフェニル 2ーpーターフェニル AN-34 3ービフェニル 4ービフェニル	AN-31	1	
AN-34 3ービフェニル 4ービフェニル	AN-32	2ービフェニル	
	AN-33		
AN-35 3ービフェニル 2-p-ターフェニル	AN-34	3ービフェニル	
	AN-35	3ービフェニル	2-p-ターフェニル

[0025]



【化4】

$$\bigwedge_{\mathsf{Ar}^1} - \bigwedge_{\mathsf{Ar}^2}$$

	A'	
化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-36	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-37	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-38	1ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-39	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-40	1ーナフチル	フェニル
AN-41	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-42	1ーナフチル	3ーピフェニル
AN-43	1ーナフチル	4ーピフェニル
AN-44	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-45	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-46	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-47	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-48	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-49	2-ナフチル	フェニル
AN-50	2-ナフチル	2ービフェニル
AN-51	2ーナフチル	3ーピフェニル
AN-52	2ーナフチル	4ーピフェニル
AN-53	2ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-54	9ーフェナンスリル	1ーナフチル
AN-55	9ーフェナンスリル	2ーナフチル
AN-56	9ーフェナンスリル	9ーフェナンスリル
AN-57	9ーフェナンスリル	1ーピレニル
AN-58	9ーフェナンスリル	フェニル
AN-59	9ーフェナンスリル	2ーピフェニル
AN-60	9ーフェナンスリル	3ービフェニル
AN-61	9ーフェナンスリル	4ービフェニル
AN-62	9ーフェナンスリル	2-p-ターフェニル
AN-63	1ーピレニル	1ーナフチル
AN-64	1ーピレニル	2ーナフチル
AN-65	1ーピレニル	9ーフェナンスリル
AN-66	1ーピレニル	1ーピレニル
AN-67	1ーピレニル	フェニル
AN-68	1ーピレニル	2ーピフェニル
AN-69	1ーピレニル	3ーピフェニル
AN-70	1ーピレニル	4ーピフェニル
AN-71	1-ピレニル	2-p-ターフェニル
AN-72	フェニル	1ーナフチル
AN-73	フェニル	2ーナフチル
AN-74	フェニル	9ーフェナンスリル
AN-75	フェニル	1ーピレニル
AN-76	フェニル	フェニル
AN-77	フェニル	2ーピフェニル
AN-78	フェニル	3ーピフェニル
AN-79	フェニル	4ービフェニル
AN-80	フェニル	2-p-ターフェニル
AN·81	2ーピフェニル	1ーナフチル





【0026】 【化5】

2ービフェニル	2ーナフチル
2ービフェニル	9ーフェナンスリル
2ービフェニル	1ーピレニル
2ービフェニル	フェニル
2ービフェニル	2ーピフェニル
2ービフェニル	3ーピフェニル
2ービフェニル	4ービフェニル
2ービフェニル	2-p-ターフェニル
3ーピフェニル	1ーナフチル
3ーピフェニル	2ーナフチル
3ーピフェニル	9ーフェナンスリル
3ーピフェニル	1ーピレニル
3ーピフェニル	フェニル
3ービフェニル	2ービフェニル
3ーピフェニル	3ーピフェニル
3ービフェニル	4ーピフェニル
3ービフェニル	2-p-ターフェニル
4ーピフェニル	1ーナフチル
4ービフェニル	2ーナフチル
4ーピフェニル	9ーフェナンスリル
4ービフェニル	1ーピレニル
4ービフェニル	フェニル
4ービフェニル	2ーピフェニル
4ーピフェニル	3ービフェニル
4ーピフェニル	4ービフェニル
4ービフェニル	2-p-ターフェニル
	2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 4ービフェニル 4ービフェニル

[0027]



【化6】

$$Ar^1$$
 Ar^2

1 . A &		T
化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-108	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-109	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-110	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-111	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-112	1ーナフチル	フェニル
AN-113	1ーナフチル	2ーピフェニル
AN-114	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-115	1ーナフチル	4ーピフェニル
AN-116	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-117	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-118	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-119	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-120	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-121	2ーナフチル	フェニル
AN-122	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-123	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-124	2ーナフチル	4ーピフェニル
AN-125	2ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-126	9-フェナンスリル	1ーナフチル
AN-127	9-フェナンスリル	2ーナフチル
AN-127	9-フェナンスリル	9-フェナンスリル
AN-129	9-フェナンスリル	1ーピレニル
	9-フェナンスリル	フェニル
AN-130		
AN-131	9ーフェナンスリル	2ービフェニル
AN-132	9-フェナンスリル	3ービフェニル
AN-133	9ーフェナンスリル	4ーピフェニル
AN·134	9ーフェナンスリル	2-p-ターフェニル
AN·135	1-ピレニル	1ーナフチル
AN-136	1ーピレニル	2ーナフチル
AN-137	1ーピレニル	9-フェナンスリル
AN-138	1ーピレニル	1ーピレニル
AN-139	1ーピレニル	フェニル
AN-140	1ーピレニル	2-ビフェニル
AN-141	1ーピレニル	3ービフェニル
AN-142	1ーピレニル	4ービフェニル
AN-143	1ーピレニル	2-p-ターフェニル
AN-144	フェニル	1ーナフチル
AN-145	フェニル	2ーナフチル
AN-146	フェニル	9ーフェナンスリル
AN-147	フェニル	1ーピレニル
AN-148	フェニル	フェニル
AN-149	フェニル	2ーピフェニル
AN-150	フェニル	3ーピフェニル
AN-151	フェニル	4ービフェニル
AN-152	フェニル	2-p-ターフェニル
AN-153	2ービフェニル	1ーナフチル



【0028】 【化7】

2ーピフェニル	2ーナフチル
2ービフェニル	9ーフェナンスリル
2ービフェニル	1ーピレニル
2ーピフェニル	フェニル
2ービフェニル	2ービフェニル
2ーピフェニル	3ービフェニル
2ービフェニル	4ーピフェニル
2ービフェニル	2-p-ターフェニル
3ービフェニル	1ーナフチル
3ービフェニル	2ーナフチル
3ービフェニル	9ーフェナンスリル
3ービフェニル	1ーピレニル
3ービフェニル	フェニル
3ービフェニル	2ーピフェニル
3ービフェニル	3ービフェニル
3ーピフェニル	4ービフェニル
3ービフェニル	2-p-ターフェニル
4ービフェニル	1ーナフチル
4ービフェニル	2ーナフチル
4ービフェニル	9ーフェナンスリル
4ービフェニル	1ーピレニル
4ーピフェニル	フェニル
4ービフェニル	2ービフェニル
4ービフェニル	3ービフェニル
4ービフェニル	4ービフェニル
4ービフェニル	2-p-ターフェニル
	2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 2ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 3ービフェニル 4ービフェニル

[0029]



【化8】

$$A_{r^1}$$
 A_{r^2}

/LAHm	A1	A ~2
化合物	Ar ¹ 1ーナフチル	<u>Ar²</u> 1 ーナフチル
AN-180		
AN-181	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-182	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-183	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-184	1-ナフチル	フェニル
AN-185	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-186	1ーナフチル	3ーピフェニル
AN-187	1ーナフチル	4ーピフェニル
AN-188	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-189	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-190	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-191	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-192	2ーナフチル	フェニル
AN-193	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-194	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-195	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-196	9ーフェナンスリル	1ーナフチル
AN-197	9ーフェナンスリル	2ーナフチル
AN-198	9ーフェナンスリル	9ーフェナンスリル
AN-199	9-フェナンスリル	1ーピレニル
AN-200	9ーフェナンスリル	フェニル
AN-201	9ーフェナンスリル	2ービフェニル
AN-202	9ーフェナンスリル	3ービフェニル
AN-203	9ーフェナンスリル	4ーピフェニル
AN-204	1ーピレニル	1ーナフチル
AN-205	1ーピレニル	2ーナフチル
AN-206	1ーピレニル	9ーフェナンスリル
AN-207	1ーピレニル	1ーピレニル
AN-208	1ーピレニル	フェニル
AN-209	1ーピレニル	2ーピフェニル
AN-210	1ーピレニル	3ービフェニル
AN-211	1-ピレニル	4ービフェニル
AN-212	フェニル	1ーナフチル
AN-213	フェニル	2ーナフチル
AN-214	フェニル	9ーフェナンスリル
AN-215	フェニル	1ーピレニル
AN-216	フェニル	フェニル
AN-217	フェニル	2ーピフェニル
AN-218	フェニル	3ーピフェニル
AN-219	フェニル	4ーピフェニル
AN-220	2ーピフェニル	1ーナフチル
AN-221	2ーピフェニル	2ーナフチル
	2-ピフェニル	9ーフェナンスリル
AN-222	2-ピフェニル	1ーピレニル
AN-223		<u> </u>
AN-224	2ーピフェニル	フェニル
AN-225	2ーピフェニル	2ービフェニル



AN-226	2ービフェニル	3ービフェニル
AN-227	2ービフェニル	4ービフェニル
AN-228	3ーピフェニル	1ーナフチル
AN-229	3ーピフェニル	2ーナフチル
AN-230	3ーピフェニル	9ーフェナンスリル
AN-231	3ービフェニル	1ーピレニル
AN-232	3ーピフェニル	フェニル
AN-233	3ービフェニル	2ーピフェニル
AN-234	3ーピフェニル	3ービフェニル
AN-235	3ーピフェニル	4ーピフェニル
AN-236	4ービフェニル	1ーナフチル
AN-237	4ービフェニル	2ーナフチル
AN-238	4ーピフェニル	9ーフェナンスリル
AN-239	4ービフェニル	1ーピレニル
AN-240	4ービフェニル	フェニル
AN-241	4ーピフェニル	2ービフェニル
AN-242	4ーピフェニル	3ービフェニル
AN-243	4ービフェニル	4ーピフェニル

[0031]



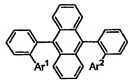
【化10】

化合物	Ar1	Ar ²
AN-244	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-245	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-246	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-247	1ーナフチル	フェニル
AN-248	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-249	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-250	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-251	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-252	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-253	2ーナフチル	フェニル
AN-254	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-255	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-256	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-257	9ーフェナンスリル	1ーピレニル
AN-258	9ーフェナンスリル	フェニル
AN-259	9ーフェナンスリル	2ービフェニル
AN-260	9ーフェナンスリル	3ービフェニル
AN-261	9ーフェナンスリル	4ーピフェニル
AN-262	1ーピレニル	フェニル
AN-263	1ーピレニル	2ービフェニル
AN-264	1ーピレニル	3ービフェニル
AN-265	1ーピレニル	4ーピフェニル
AN-266	フェニル	2ービフェニル
AN-267	フェニル	3ービフェニル
AN-268	フェニル	4ービフェニル
AN-269	2ービフェニル	3ービフェニル
AN-270	2ービフェニル	4ービフェニル
AN-271	3ーピフェニル	4ービフェニル

[0032]



【化11】



化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-272	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-273	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-274	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-275	1ーナフチル	フェニル
AN-276	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-277	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-278	1ーナフチル	4ーピフェニル
AN-279	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-280	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-281	2ーナフチル	フェニル
AN-282	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-283	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-284	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-285	9ーフェナンスリル	1ーピレニル
AN-286	9ーフェナンスリル	フェニル
AN-287	9ーフェナンスリル	2ービフェニル
AN-288	9ーフェナンスリル	3ービフェニル
AN-289	9ーフェナンスリル	4ービフェニル
AN-290	1ーピレニル	フェニル
AN-291	1ーピレニル	2ービフェニル
AN-292	1ーピレニル	3ービフェニル
AN-293	1ーピレニル	4ービフェニル
AN-294	フェニル	2ービフェニル
AN-295	フェニル	3ービフェニル
AN-296	フェニル	4ービフェニル
AN-297	2ーピフェニル	3ービフェニル
AN-298	2ーピフェニル	4ーピフェニル
AN-299	3ーピフェニル	4ーピフェニル

[0033]



【化12】

$$Ar^1$$
 Ar^2

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-300	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-301	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-302	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-303	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-304	1ーナフチル	フェニル
AN-305	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-306	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-307	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-308	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-309	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-310	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-311	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-312	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-313	2ーナフチル	フェニル
AN-314	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-315	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-316	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-317	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

[0034]



$$Ar^1$$
 Ar^2

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-318	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-319	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-320	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-321	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-322	1ーナフチル	フェニル
AN-323	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-324	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-325	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-326	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-327	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-328	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-329	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-330	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-331	2ーナフチル	フェニル
AN-332	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-333	2ーナフチル	3 ービフェニル
AN-334	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-335	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

[0035]



$$Ar^1 \longrightarrow Ar^2$$

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-336	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-337	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-338	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-339	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-340	1ーナフチル	フェニル
AN-341	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-342	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-343	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-344	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-345	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-346	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-347	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-348	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-349	2ーナフチル	フェニル
AN-350	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-351	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-352	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-353	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

[0036]



化合物	\mathbf{Ar}^{1}	Ar ²
AN-354	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-355	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-356	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-357	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-358	1ーナフチル	フェニル
AN-359	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-360	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-361	1ーナフチル	4ーピフェニル
AN-362	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-363	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-364	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-365	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-366	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-367	2ーナフチル	フェニル
AN-368	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-369	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-370	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-371	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

[0037]

【化16】

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-372	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-373	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-374	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-375	1ーナフチル	1ーピレニル
AN-376	1ーナフチル	フェニル
AN-377	1ーナフチル	2ービフェニル
AN-378	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-379	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-380	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-381	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-382	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-383	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-384	2ーナフチル	1ーピレニル
AN-385	2ーナフチル	フェニル
AN-386	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-387	2ーナフチル	3ーピフェニル
AN-388	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-389	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

[0038]



【化18】

[0040]

【化19】

[0041]

本発明の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体は、公知の方法により ハロゲン化アリール誘導体とアントラセン誘導体ボロン酸を出発原料として、鈴木カップ リング反応・ハロゲン化反応・ホウ酸化反応を適宜組み合わせて、合成することができる 。以下にその合成スキームを示す。 [0042]





鈴木カップリング反応は、これまでに数多くの報告 (Chem. Rev., Vol. 95, No. 7, 2457 (19 95) 等) がなされており、これらに記載の反応条件で実施することができる。

反応は、通常、常圧下、窒素、アルゴン、ヘリウム等の不活性雰囲気下で実施されるが、必要に応じて加圧条件下に実施することも出来る。反応温度は $15\sim300$ での範囲であるが、特に好ましくは $30\sim200$ である。

反応溶媒としては、水、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、1, 2 ージメトキシエタン、ジエチルエーテル、メチルー t ーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2 ージクロエタン、1, 1, 1 ートリクロロエタンなどのハロゲン類、アセトニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル類、酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル類、N, N ージメチルホルムアミド、N, N ージメチルアセトアミド、N ーメチルピロリドン等のアミド類などを単一又は混合して使用することができる。これらの中で、好ましくは、トルエン、1, 2 ージメトキシエタン、ジオキサン、水である。溶媒の使用量はアリールボロン酸又はその誘導体に対して、通常 3 ~ 5 0 重量倍、好ましくは 4 ~ 2 0 重量倍である。

反応に用いる塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸マグネシウム、、炭酸リチウム、ふっ化カリウム、フッ化セシウム、塩化セシウム、臭化セシウム、炭酸セシウム、リン酸カリウム、メトキシナトリウム、 tーブトキシカリウム、 tーブトキシナトリウム、 tーブトキシリチウム等が挙げられ、好ましくは炭酸ナトリウムである。これらの塩基の使用量は、アリールボロン酸又はその誘導体に対して、通常0.7~10モル当量、好ましくは0.9~6モル当量である。

[0044]

反応に用いる触媒としては、例えば、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)プロパン] パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)プロパン] パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン] パラジウム、、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン] パラジウム等のパラジウム触媒、テトラキス(トリフェニルホスフィン)ニッケル、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)ニッケル、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン]ニッケル、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタン]ニッケル、、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)ブロパン]ニッケル、、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン]ニッケル等のニッケル触媒等が挙げられ、好ましくはテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウムである。これらの触媒の使用量はハロゲン化アントラセン誘導体に対して、通常0.001~1モル当量、好ましくは0.01~0.1モル当量である。

ハロゲン化アントラセン誘導体のハロゲンとしては、例えば、ヨウ素原子、臭素原子、 塩素原子等が挙げられ、好ましくはヨウ素原子、臭素原子である。

ハロゲン化反応におけるハロゲン化剤は特に限定されるものではないが、例えば、Nーハロゲン化コハク酸イミドが好適に用いられる。ハロゲン化剤の使用量はアントラセン誘導体に対し、通常 0.8~10 モル当量、好ましくは 1~5 モル当量である。

[0045]

ホウ酸化反応は、既知の方法(日本化学会編・実験化学講座第4版24巻61~90頁やJ.Org.Chem.,Vol.60,7508(1995)等)により実施することが可能である。例えば、ハロゲン化アントラセン誘導体のリチオ化もしくはグリニャール反応を経由する反応の場合、通常、窒素、アルゴン、ヘリウム等の不活性雰囲気下で実施され、反応溶媒としては不活性溶媒が用いられる。例えば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素類、1,2ージメトキシエタン、ジエチルエーテル、メチルーtーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類を単一もしくは混合溶媒として用いることができ、好ましくはジエチルエーテル、トルエンである。溶媒の使用量は、ハロゲン化アントラセン誘導体に対し通常3~50重量倍、好ましくは4~20重量倍である。

リチオ化剤としては、例えば、n-ブチルリチウム、t-ブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム等のアルキル金属試薬、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド等のアミド塩基を用いることができ、好ましくはn-ブチルリチウムである。また、グリニャール試薬は、ハロゲン化アントラセン誘導体と金属マグネシウムの反応により調製することができる。ホウ酸化剤であるホウ酸トリアルキルとしては、例えば、ホウ酸トリメチル、ホウ酸トリエチル、ホウ酸トリイソプロピル、ホウ酸トリプチル等を使用することができ、好ましくはホウ酸トリメチル、ホウ酸トリイソプロピルである。

[0046]

本発明の有機EL素子は、陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、上記一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を単独もしくは混合物の成分として含有する。

本発明の有機EL素子は、前記発光層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を主成分として含有すると好ましい。

また、本発明の有機EL素子は、前記発光層が、さらにアリールアミン化合物及び/又はスチリルアミン化合物を含有すると好ましい。

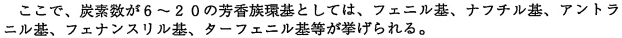
スチリルアミン化合物としては、下記一般式(A)で表されるものが好ましい。

【化21】

$$Ar^{2}\left(NAr^{3}\right)_{p}$$

[0047]

(式中、 Ar^2 は、フェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチルベン基、ジスチリルアリール基から選ばれる基であり、 Ar^3 及び Ar^4 は、それぞれ水素原子又は炭素数が $6\sim20$ の芳香族環基であり、 Ar^2 、 Ar^3 及び Ar^4 は置換されいてもよい。 pは $1\sim4$ の整数である。 さらに好ましくは Ar^3 又は Ar^4 の少なくとも一方はスチリル基で置換されている。)



[0048]

アリールアミン化合物としては、下記一般式(B)で表されるものが好ましい。 【化22】

$$Ar^{5}\left(NAr^{6}\right)q$$

(式中、 $Ar^5 \sim Ar^7$ は、置換もしくは無置換の核炭素数 $5 \sim 40$ のアリール基である。 q は $1 \sim 4$ の整数である。)

[0049]

ここで、核炭素数が $5\sim40$ のアリール基としては、例えば、フェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ピレニル基、コロニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、ピローリル基、フラニル基、チオフェニル基、ベンゾチオフェニル基、オキサジアゾリル基、ジフェニルアントラニル基、インドリル基、カルバゾリル基、ピリジル基、ベンゾキノリル基、フルオランテニル基、アセナフトフルオランテニル基、スチルベン基等が挙げられる。なお、このアリール基の好ましい置換基としては、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基(エチル基、メチル基、1-プロピル基、1-プロピル基、1-プロポキシ基(1- のアルコキシ基(エトキシ基、メトキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1- のアルコキシ基(エトキシ基、ベントキシ基、ヘキシルオキシ基、シクロペントキシ基、カクロヘキシルオキシ基等)、核原子数1-0のアリール基を有するエステル基、炭素数1-6のアルキル基を有するエステル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子等が挙げられる。

[0050]

本発明の有機EL素子用材料は、前記一般式 (1) で表される非対称モノアントラセン 誘導体からなり、発光材料であると好ましく、また、ホスト材料であると好ましい。

以下、本発明の有機EL素子の素子構成について説明する。

本発明の有機EL素子の代表的な素子構成としては、

- (1)陽極/発光層/陰極
- (2)陽極/正孔注入屬/発光層/陰極
- (3)陽極/発光層/電子注入層/陰極
- (4) 陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極
- (5) 陽極/有機半導体層/発光層/陰極
- (6)陽極/有機半導体層/電子障壁層/発光層/陰極
- (7)陽極/有機半導体層/発光層/付着改善層/陰極
- (8)陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極
- (9)陽極/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (10)陽極/無機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (11)陽極/有機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
- (12)陽極/絶緣層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/絶緣層/陰極
- (13)陽極/絶縁層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極



などの構造を挙げることができる。

これらの中で通常(8)の構成が好ましく用いられるが、これらに限定されるものではない。

この有機EL素子は、通常透光性の基板上に作製する。この透光性基板は有機EL素子を支持する基板であり、その透光性については、400~700nmの可視領域の光の透過率が50%以上であるものが望ましく、さらに平滑な基板を用いるのが好ましい。

[0051]

このような透光性基板としては、例えば、ガラス板、合成樹脂板などが好適に用いられる。ガラス板としては、特にソーダ石灰ガラス、バリウム・ストロンチウム含有ガラス、鉛ガラス、アルミノケイ酸ガラス、ホウケイ酸ガラス、バリウムホウケイ酸ガラス、石英などで成形された板が挙げられる。また、合成樹脂 板としては、ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリエーテルサルファイド樹脂、ポリサルフォン樹脂などの板か挙げられる。

[0052]

次に、陽極は、正孔を正孔輸送層または発光層に注入する役割を担うものであり、4.5 e V以上の仕事関数を有することが効果的である。本発明に用いられる陽極材料の具体例としては、酸化インジウム錫合金(ITO)、酸化錫(NESA)、金、銀、白金、銅等が適用できる。また陰極としては、電子輸送層または発光層に電子を注入する目的で、仕事関数の小さい材料が好ましい。

陽極はこれらの電極物質を蒸着法やスパッタリング法等の方法で薄膜を形成させること により作製することができる。

このように発光層からの発光を陽極から取り出す場合、陽極の発光に対する透過率が10%より大きくすることが好ましい。また陽極のシート抵抗は、数百Ω/□以下が好ましい。陽極の膜厚は材料にもよるが、通常10nm~1μm、好ましくは10~200nmの範囲で選択される。

[0053]

本発明の有機EL素子においては、発光層は、

- (i) 注入機能;電界印加時に陽極又は正孔注入層より正孔を注入することができ、陰極 又は電子注入層より電子を注入することができる機能
- (ii) 輸送機能;注入した電荷(電子と正孔)を電界の力で移動させる機能
- (iii) 発光機能;電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発光につなげる機能を有する。

この発光層を形成する方法としては、例えば蒸着法、スピンコート法、LB法等の公知の方法を適用することができる。発光層は、特に分子堆積膜であることが好ましい。ここで分子堆積膜とは、気相状態の材料化合物から沈着され形成された薄膜や、溶液状態または液相状態の材料化合物から固体化され形成された膜のことであり、通常この分子堆積膜は、LB法により形成された薄膜(分子累積膜)とは凝集構造、高次構造の相違や、それに起因する機能的な相違により区分することができる。

また特開昭57-51781号公報に開示されているように、樹脂等の結着剤と材料化合物とを溶剤に溶かして溶液とした後、これをスピンコート法等により薄膜化することによっても、発光層を形成することができる。

本発明の目的が損なわれない範囲で、所望により、発光層に、本発明の発光材料以外の他の公知の発光材料を含有させてもよく、また、本発明の発光材料を含む発光層に、他の公知の発光材料を含む発光層を積層してもよい。

[0054]

次に、正孔注入・輸送層は、発光層への正孔注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、正孔移動度が大きく、イオン化エネルギーが通常 5. 5 e V以下と小さい。このような正孔注入・輸送層としてはより低い電界強度で正孔を発光層に輸送する材料が好ましく、さらに正孔の移動度が、例えば $10^4 \sim 10^6 \text{ V/cm}$ の電界印加時に、少なくとも $10^{-6} \text{ cm}^2 \text{ /V}$ ・秒であるものが好ましい。このような材料としては、従来、光導伝材

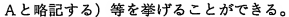


料において正孔の電荷輸送材料として慣用されているものや、有機EL素子の正孔注入層に使用されている公知のものの中から任意のものを選択して用いることができる。

[0055]

具体例としては、例えば、トリアゾール誘導体(米国特許3,112,197号明細書 等参照)、オキサジアゾール誘導体(米国特許3,189,447号明細書等参照)、イ ミダゾール誘導体(特公昭37-16096号公報等参照)、ポリアリールアルカン誘導 体(米国特許3,615,402号明細書、同第3,820,989号明細書、同第3, 542,544号明細書、特公昭45-555号公報、同51-10983号公報、特開 昭51-93224号公報、同55-17105号公報、同56-4148号公報、同5 5-108667号公報、同55-156953号公報、同56-36656号公報等参 照)、ピラゾリン誘導体およびピラゾロン誘導体(米国特許第3,180,729号明細 書、同第4,278,746号明細書、特開昭55-88064号公報、同55-880 65号公報、同49-105537号公報、同55-51086号公報、同56-800 5 1 号公報、同 5 6 - 8 8 1 4 1 号公報、同 5 7 - 4 5 5 4 5 号公報、同 5 4 - 1 1 2 6 37号公報、同55-74546号公報等参照)、フェニレンジアミン誘導体(米国特許 第3,615,404号明細書、特公昭51-10105号公報、同46-3712号公 報、同47-25336号公報、特開昭54-53435号公報、同54-110536 号公報、同54-119925号公報等参照)、アリールアミン誘導体(米国特許第3, 567,450号明細書、同第3,180,703号明細書、同第3,240,597号 明細書、同第3,658,520号明細書、同第4,232,103号明細書、同第4, 175,961号明細書、同第4,012,376号明細書、特公昭49-35702号 公報、同39-27577号公報、特開昭55-144250号公報、同56-1191 3 2 号公報、同 5 6 - 2 2 4 3 7 号公報、西独特許第 1, 1 1 0, 5 1 8 号明細書等参照)、アミノ置換カルコン誘導体(米国特許第3,526,501号明細書等参照)、オキ サゾール誘導体(米国特許第3,257,203号明細書等に開示のもの)、スチリルア ントラセン誘導体(特開昭56-46234号公報等参照)、フルオレノン誘導体(特開 昭54-110837号公報等参照)、ヒドラゾン誘導体(米国特許第3, 717, 46 2号明細書、特開昭54-59143号公報、同55-52063号公報、同55-52 064号公報、同55-46760号公報、同55-85495号公報、同57-113 50号公報、同57-148749号公報、特開平2-311591号公報等参照)、ス チルベン誘導体(特開昭61-210363号公報、同第61-228451号公報、同 61-14642号公報、同61-72255号公報、同62-47646号公報、同6 2-36674号公報、同62-10652号公報、同62-30255号公報、同60 - 9 3 4 5 5 号公報、同 6 0 - 9 4 4 6 2 号公報、同 6 0 - 1 7 4 7 4 9 号公報、同 6 0 -175052号公報等参照)、シラザン誘導体(米国特許第4.950.950号明細 書)、ポリシラン系(特開平2-204996号公報)、アニリン系共重合体(特開平2 - 2 8 2 2 6 3 号公報)、特開平1-211399号公報に開示されている導電性高分子 オリゴマー(特にチオフェンオリゴマー)等を挙げることができる。

正孔注入層の材料としては上記のものを使用することができるが、ポルフィリン化合物 (特開昭63-2956965号公報等に開示のもの)、芳香族第三級アミン化合物およびスチリルアミン化合物 (米国特許第4,127,412号明細書、特開昭53-27033号公報、同54-58445号公報、同54-149634号公報、同54-64299号公報、同55-79450号公報、同55-144250号公報、同56-119132号公報、同61-295558号公報、同61-98353号公報、同63-295695号公報等参照)、特に芳香族第三級アミン化合物を用いることが好ましい。また米国特許第5,061,569号に記載されている2個の縮合芳香族環を分子内に有する、例えば4,4'-ビス(N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ)ビフェニル(以下NPDと略記する)、また特開平4-308688号公報に記載されているトリフェニルアミンユニットが3つスターバースト型に連結された4,4',4"ートリス(N-(3-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ)トリフェニルアミン(以下MTDAT



[0056]

また、発光層の材料として示した前述の芳香族ジメチリディン系化合物の他、p型Si 、p型SiC等の無機化合物も正孔注入層の材料として使用することができる。

正孔注入、輸送層は上述した化合物を、例えば真空蒸着法、スピンコート法、キャスト法、LB法等の公知の方法により薄膜化することにより形成することができる。正孔注入、輸送層としての膜厚は特に制限はないが、通常は5nm~5μmである。この正孔注入、輸送層は正孔輸送帯域に本発明の化合物を含有していれば、上述した材料の一種または二種以上からなる一層で構成されてもよいし、または前記正孔注入、輸送層とは別種の化合物からなる正孔注入、輸送層を積層したものであってもよい。

[0057]

また、有機半導体層は発光層への正孔注入または電子注入を助ける層であって、10-10S/c.m以上の導電率を有するものが好適である。このような有機半導体層の材料としては、含チオフェンオリゴマーや特開平8-193191号公報に開示してある含アリールアミンオリゴマー等の導電性オリゴマー、含アリールアミンデンドリマー等の導電性デンドリマー等を用いることができる。

[0058]

次に、電子注入層・輸送層は、発光層への電子の注入を助け、発光領域まで輸送する層であって、電子移動度が大きく、また付着改善層は、この電子注入層の中で特に陰極との付着が良い材料からなる層である。電子注入層に用いられる材料としては、8ーヒドロキシキノリンまたはその誘導体の金属錯体やオキサジアゾール誘導体が好適である。上記8ーヒドロキシキノリンまたはその誘導体の金属錯体の具体例としては、オキシン(一般に8ーキノリノール又は8ーヒドロキシキノリン)のキレートを含む金属キレートオキシノイド化合物、例えばトリス(8ーキノリノール)アルミニウムを電子注入材料として用いることができる。

[0059]

一方、オキサジアゾール誘導体としては、以下の一般式で表される電子伝達化合物が挙 げられる。

【化23】

(式中A r^1 ',A r^2 ',A r^3 ',A r^5 ',A r^6 ',A r^9 'はそれぞれ置換または無置換のアリール基を示し、それぞれ互いに同一であっても異なっていてもよい。またA r^4 ',A r^7 ',A r^8 'は置換または無置換のアリーレン基を示し、それぞれ同一であっても異なっていてもよい)

ここでアリール基としてはフェニル基、ビフェニル基、アントラニル基、ペリレニル基、ピレニル基が挙げられる。またアリーレン基としてはフェニレン基、ナフチレン基、ビフェニレン基、アントラニレン基、ペリレニレン基、ピレニレン基などが挙げられる。また置換基としては炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~10のアルコキシ基またはシ

アノ基等が挙げられる。この電子伝達化合物は薄膜形成性のものが好ましい。 【0060】

上記電子伝達性化合物の具体例としては下記のものを挙げることができる。 【化24】

[0061]

本発明の有機EL素子の好ましい形態に、電子を輸送する領域または陰極と有機層の界面領域に、還元性ドーパントを含有する素子がある。ここで、還元性ドーパントとは、電子輸送性化合物を還元ができる物質と定義される。したがって、一定の還元性を有するものであれば、様々なものが用いられ、例えば、アルカリ金属、アルカリ土類金属、希土類金属、アルカリ金属の酸化物、アルカリ金属のハロゲン化物、アルカリ土類金属の酸化物、アルカリ土類金属のの酸化物、アルカリ土類金属の内でが立化物、アルカリ金属の有機錯体、アルカリ土類金属の有機錯体、希土類金属の有機錯体がらなる群から選択される少なくとも一つの物質を好適に使用することができる。

また、より具体的に、好ましい還元性ドーパントとしては、Na(仕事関数:2.36 eV)、K(仕事関数:2.28 eV)、Rb(仕事関数:2.16 eV)およびCs(仕事関数:1.95 eV)からなる群から選択される少なくとも一つのアルカリ金属や、Ca(仕事関数:2.9 eV)、Sr(仕事関数:2.0~2.5 eV)、およびBa(仕事関数:2.52 eV)からなる群から選択される少なくとも一つのアルカリ土類金属が挙げられる仕事関数が2.9 eV以下のものが特に好ましい。これらのうち、より好しい還元性ドーパントは、K、RbおよびCsからなる群から選択される少なくとも一つのアルカリ金属であり、さらに好ましくは、RbまたはCsであり、最も好ましのは、Csである。これらのアルカリ金属は、特に還元能力が高く、電子注入域への比較的少量の添加により、有機EL素子における発光輝度の向上や長寿命化が図られる。また、CsとK、CsとRbあるいはCsとNaとKとの組み合わせ、例えば、CsとNa、CsとK、CsとRbあるいはCsとNaとKとの組み合わせであることが好ましい。Csを組み合わせてきむことにより、還元能力を効率的に発揮することができ、電子注入域への添加により、有機EL素子における発光輝度の向上や長寿命化が図られる。



[0062]

本発明においては陰極と有機層の間に絶縁体や半導体で構成される電子注入層をさらに設けても良い。この時、電流のリークを有効に防止して、電子注入性を向上させることができる。このような絶縁体としては、アルカリ金属カルコゲナイド、アルカリ土類金属カルコゲナイド、アルカリ金属のハロゲン化物およびアルカリ土類金属のハロゲン化物からなる群から選択される少なくとも一つの金属化合物を使用するのが好ましい。電子注入層がこれらのアルカリ金属カルコゲナイド等で構成されていれば、電子注入性をさらに向上させることができる点で好ましい。具体的に、好ましいアルカリ金属カルコゲナイドとしては、例えば、Li2 O、LiO、Na2 S、Na2 SeおよびNaOが挙げられ、好ましいアルカリ土類金属カルコゲナイドとしては、例えば、CaO、BaO、SrO、BeO、BaS、およびCaSeが挙げられる。また、好ましいアルカリ金属のハロゲン化物としては、例えば、CaF2、BaF2、SrF2、MgF2 およびBeF2 といったフッ化物や、フッ化物以外のハロゲン化物が挙げられる。

また、電子輸送層を構成する半導体としては、Ba、Ca、Sr、Yb、Al、Ga、In, Li 、Na 、Cd 、Mg 、Si 、Ta 、Sb およびZn の少なくとも一つの元素を含む酸化物、窒化物または酸化窒化物等の一種単独または二種以上の組み合わせが挙げられる。また、電子輸送層を構成する無機化合物が、微結晶または非晶質の絶縁性薄膜であることが好ましい。電子輸送層がこれらの絶縁性薄膜で構成されていれば、より均質な薄膜が形成されるために、ダークスポット等の画素欠陥を減少させることができる。なお、このような無機化合物としては、上述したアルカリ金属カルコゲナイド、アルカリ土類金属カルコゲナイド、アルカリ土類金属カルコゲナイド、アルカリ金属のハロゲン化物およびアルカリ土類金属のハロゲン化物等が挙げられる。

[0063]

次に、陰極としては、仕事関数の小さい(4 e V以下)金属、合金、電気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム,ナトリウムーカリウム合金、マグネシウム,リチウム,マグネシウム・銀合金,アルミニウム/酸化アルミニウム,A1/Li2O,A1/LiO2,A1/LiF,アルミニウム・リチウム合金,インジウム,希土類金属などが挙げられる。

この陰極はこれらの電極物質を蒸着やスパッタリング等の方法により薄膜を形成させる ことにより、作製することができる。

ここで、発光層からの発光を陰極から取り出す場合、陰極の発光に対する透過率は10%より大きくすることが好ましい。また、陰極としてのシート抵抗は数百Ω/□以下が好ましく、さらに、膜厚は通常10nm~1μm、好ましくは50~200nmである。

[0064]

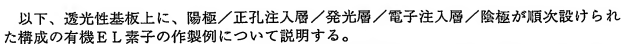
また、一般に、有機EL素子は、超薄膜に電界を印可するために、リークやショートによる画素欠陥が生じやすい。これを防止するために、一対の電極間に絶縁性の薄膜層を挿入しても良い。

絶縁層に用いられる材料としては、例えば、酸化アルミニウム、弗化リチウム、酸化リチウム、弗化セシウム、酸化セシウム、酸化マグネシウム、弗化マグネシウム、酸化カルシウム、弗化カルシウム、窒化アルミニウム、酸化チタン、酸化珪素、酸化ゲルマニウム、窒化珪素、窒化ホウ素、酸化モリブデン、酸化ルテニウム、酸化バナジウム等が挙げられる。これらの混合物や積層物を用いてもよい。

[0065]

次に、本発明の有機EL素子を作製する方法については、例えば上記の材料及び方法により陽極、発光層、必要に応じて正孔注入層、及び必要に応じて電子注入層を形成し、最後に陰極を形成すればよい。また、陰極から陽極へ、前記と逆の順序で有機EL素子を作製することもできる。

[0066]



まず、適当な透光性基板上に、陽極材料からなる薄膜を 1μ m以下、好ましくは $10\sim200$ n mの範囲の膜厚になるように、蒸着法あるいはスパッタリング法により形成し、陽極とする。次に、この陽極上に正孔注入層を設ける。正孔注入層の形成は、前述したように真空蒸着法、スピンコート法、キャスト法、LB法等の方法により行うことができるが、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により正孔注入層を形成する場合、その蒸着条件は使用する化合物(正孔注入層の材料)、目的とする正孔注入層の結晶構造や再結合構造等により異なるが、一般に蒸着源温度 $50\sim450$ ℃、真空度 $10^{-7}\sim10^{-3}$ torr、蒸着速度 $0.01\sim50$ n m/秒、基板温度 $-50\sim300$ ℃、膜厚5 n m $\sim5\mu$ m の範囲で適宜選択することが好ましい。

[0067]

次に、この正孔注入層上に発光層を設ける。この発光層の形成も、本発明に係る発光材料を用いて真空蒸着法、スパッタリング、スピンコート法、キャスト法等の方法により、発光材料を薄膜化することにより形成できるが、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により発光層を形成する場合、その蒸着条件は使用する化合物により異なるが、一般的に正孔注入層の形成と同様な条件範囲の中から選択することができる。膜厚は10~40nmの範囲が好ましい。

[0068]

次に、この発光層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔注入層、発光層と同様、 均質な膜を得る必要から真空蒸着法により形成することが好ましい。蒸着条件は正孔注入 層、発光層と同様の条件範囲から選択することができる。

そして、最後に陰極を積層して有機EL素子を得ることができる。陰極は金属から構成されるもので、蒸着法、スパッタリングを用いることができる。しかし、下地の有機物層を製障時の損傷から守るためには真空蒸着法が好ましい。

以上の有機EL素子の作製は、一回の真空引きで、一貫して陽極から陰極まで作製する ことが好ましい。

[0069]

本発明の有機EL素子の各層の形成方法は特に限定されない。従来公知の真空蒸着法、スピンコーティング法等による形成方法を用いることができる。本発明の有機EL素子に用いる、前記一般式(1)で示される化合物を含有する有機薄膜層は、真空蒸着法、分子線蒸着法(MBE法)あるいは溶媒に解かした溶液のディッピング法、スピンコーティング法、キャスティング法、バーコート法、ロールコート法等の途布法による公知の方法で形成することができる。

本発明の有機EL素子の各有機層の膜厚は特に制限されないが、ピンホール等の欠陥や、効率を良くするため、通常は数 n mから 1 μ mの範囲が好ましい。

なお、有機EL素子に直流電圧を印加する場合、陽極を+、陰極を-の極性にして、5~40Vの電圧を印加すると発光が観測できる。また逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さらに交流電圧を印加した場合には陽極が+、陰極が-の極性になった時のみ均一な発光が観測される。印加する交流の波形は任意でよい。

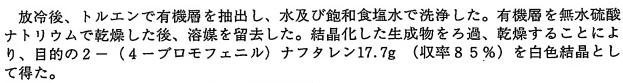
【実施例】

[0070]

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、これらの例によって なんら限定されるものではない。

合成例1 (2-(4-プロモフェニル) ナフタレンの合成)

4 ー プロモヨードベンゼン 25.0g, 2 ー ナフタレンボロン酸12.7g 、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1.7gを混合し、アルゴン置換した。トルエン220ml 、及び2 M 炭酸ナトリウム水溶液110ml を加え、7時間加熱還流した。



合成例2 (9-アントラセンボロン酸の合成)

9ープロモアントラセン38.6g を脱水トルエン80ml、脱水THF(テトラヒドロフラン)160ml に溶解し、-40℃に冷却した。1.58Mーノルマルプチルリチウムへキサン溶液106ml を滴下し、-40℃で30分間攪拌後、-10℃まで昇温した。再び-70℃まで冷却し、ボロン酸トリメチルエステル50.0ml脱水THF溶液を徐々に滴下した。-70℃にて 2 時間攪拌した後、徐々に室温まで昇温した。一晩放置後、10%塩酸水溶液100ml を加えて攪拌し、トルエンで 2 回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、トルエン/ヘキサンから結晶化、ろ過・乾燥することで目的の 9 ーアントラセンボロン酸24.4g を淡茶色結晶として得た(収率 7.3%)。

合成例3 (9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンの合成)

9-アントラセンボロン酸 10.7g, 2-(4-プロモフェニル)ナフタレン11.3g 、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム2.3gを混合し、アルゴン置換した。 DM E (ジメトキシエタン) 140m1 、及び2M炭酸ナトリウム水溶液60m1を加え、5時間加熱 還流した。

放冷後、析出晶を濾別しエタノール,トルエンにて洗浄した。得られた結晶をトルエンから再結晶、ろ過・乾燥することにより、目的の9-(4-t)フレンー2-tルーフェニル)アントラセン13.25gを得た(収率8.7%)。

[0071]

合成例 4(9-プロモー10-(4-ナフタレンー2-イルーフェニル) アントラセンの合成)

9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン13.25gをDMF(ジメチルホルムアミド) 100ml に分散し、室温でNBS(Nープロモスクシンイミド) 7.44g DM F溶液 (100ml) を滴下した。室温で7時間攪拌した後、一晩放置した。水200ml を加え、析出晶を濾別、エタノールで十分に洗浄、乾燥することにより、目的の9-プロモ-10-(4-ナフタレン-2-イル-フェニル) アントラセン15.84gを得た(収率 9.9%)。合成例 5(10-(4-ナフタレン-2-イル-フェニル) アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例6 (1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、2ーナフタレンボロン酸の代わりに1ーナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。 合成例7(9-フェナンスレンボロン酸の合成)

合成例2において、9ープロモアントラセンの代わりに9ープロモフェナンスレンを用いた以外は、同様の方法により9ーフェナンスレンボロン酸を合成した。

[0072]

合成例8(9-(4-プロモフェニル)フェナンスレンの合成)

合成例1において、2ーナフタレンボロン酸の代わりに9ーフェナンスレンボロン酸を 用いた以外は、同様の方法により9ー(4ープロモフェニル)フェナンスレンを合成した

合成例9 (10-(ビフェニルー2-イル) アントラセンー9-ボロン酸の合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモビフェニルを出発原料として、同様の方法により10-(ビフェニルー2-イル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例10 (9-(4-プロモフェニル)-10-フェニルアントラセンの合成)

合成例 3 において、2-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりにブロモベンゼンを出発原料として、同様の方法により 1 0- ブロモアントラセン-9- ボロン酸を合成した。さらに合成例 1 と同様の方法により、4- プロモフェニル化し、9-(4-) ブロモフェニル)-1 0- フェニルアントラセンを合成した。

合成例 $1 \ 1 \ 1 \ 0 - (4 - t)$ ファントラセン -1 - 1 アントラセン -9 - i ロン酸の合成)

合成例1において、2ーナフタレンボロン酸の代わりに1ーナフタレンボロン酸を出発 原料として、同様の方法により10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例12(2-(3-プロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに3-ブロモヨードベンゼンを 用いた以外は、同様の方法により2-(3-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。 合成例13(2-(2-ブロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに2-ブロモヨードベンゼンを 用いた以外は、同様の方法により2-(2-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。

[0073]

合成例 14(10-(p-9-7x-2-7u)) アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモーp-ターフェニルを出発原料として、同様の方法により10-(p-ターフェニル2-イル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例15(1-(3-プロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、4ープロモヨードベンゼンの代わりに3ープロモヨードベンゼンを、2ーナフタレンボロン酸の代わりに1ーナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により1ー(3ープロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例 16(9-(ビフェニルー2-イル)-10-(3-ブロモフェニル) アントラセンの合成)

合成例 3 において、2-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに 2-プロモビフェニルを出発原料として、同様の方法により <math>10-(2-ビフェニル) アントラセンー 9- ボロン酸を合成した。さらに合成例 1 と同様の方法により、3- プロモフェニル化し、9-(ビフェニル-2- イル) -10-(3- プロモフェニル) アントラセンを合成した。合成例 17(10-(3- ナフタレン-2- イルーフェニル) アントラセン-9- ボロン酸の合成)

合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに3-ブロモヨードベンゼンを 出発原料として、同様の方法により10-(3-ナフタレン-2-イルーフェニル)アン トラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例18 (9-(3-プロモフェニル)フェナンスレンの合成)

合成例1において、2ーナフタレンボロン酸の代わりに9ーフェナンスレンボロン酸を、4ーブロモヨードベンゼンの代わりに3ープロモヨードベンゼンを用いた以外は、同様の方法により9-(3ープロモフェニル)フェナンスレンを合成した。

[0074]

合成例19(1-(2-プロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、4ープロモヨードベンゼンの代わりに2ープロモヨードベンゼンを 、2ーナフタレンボロン酸の代わりに1ーナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方



法により 1-(2-プロモフェニル)ナフタレンを合成した。 合成例 20(2-(3-プロモー5-ナフタレンー2-イルーフェニル)ナフタレンの合成)

1,3,5ートリブロモベンゼン10g,2ーナフタレンボロン酸12g、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1.1gを混合し、アルゴン置換した。トルエン150ml、及び2M炭酸ナトリウム水溶液55mlを加え、7時間加熱還流した。

放冷後、トルエンで有機層を抽出し、水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製することにより、目的の2-(3-ブロモー5-ナフタレンー2-イルーフェニル)ナフタレン 5.5g (収率42%)を白色結晶として得た。

合成例21 (2, 5ージプロモヨードベンゼンの合成)

2,5-ジブロモアニリン10gを希塩酸(濃塩酸40ml+水30ml)に分散し、0℃にてNa N02 3gの水溶液を滴下した。40分間反応液を攪拌後、別途調製したヨウ化カリウム60g水溶液に室温で滴下した。室温で2時間攪拌した後、塩化メチレン、及び少量の亜硫酸水素ナトリウムを添加し、有機層を抽出した。10%亜硫酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製することにより、目的の2,5-ジブロモヨードベンゼン10.5g(収率73%)を白色結晶として得た。

[0075]

合成例22(10-(4-ビフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに4-ブロモビフェニルを出発原料として、同様の方法により10-(4-ビフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例 23 (9 - (2, 5-ジプロモフェニル) -10- (4-ビフェニル) アントラセンの合成)

合成例 3 において、2-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに 2 、5- ジプロモヨードベンゼンを、9- アントラセンボロン酸の代わりに 9-(4-) ビフェニル)アントラセン-1 0- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により 9-(2 、5- ジブロモフェニル)-1 0- (4- ビフェニル)アントラセンを合成した。

合成例24 (2- (5-プロモー2-メチルフェニル)ナフタレンの合成)

合成例21において、2,5ージブロモアニリンの代わりに、5ープロモー2ーメチルアニリンを用いた以外は、同様の方法により4ープロモー2ーヨードトルエンを合成した。さらに合成例1において、4ープロモヨードベンゼンの代わりに4ープロモー2ーヨードトルエンを用いた以外は、同様の方法により2ー(5ープロモー2ーメチルフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例25(9-ブロモー2-ターシャリーブチルアントラセンの合成)

合成例4において、9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセンの代わりに、2-ターシャリーブチルアントラセンを用いて同様の反応を行い、得られた生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製する事で、9-ブロモ-2-ターシャリーブチルアントラセンを合成した。

合成例26 (3-ターシャリーブチルー10- (4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例2において、9ープロモアントラセンの代わりに、9ープロモー2ーターシャリープチルアントラセンを出発原料として、同様の方法により、3ーターシャリープチルー10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した

[0076]

実施例1 (化合物AN-8の合成)

1-(4-プロモフェニル) ナフタレン 4.0g , 10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンー9-ボロン酸5.0g、及びテトラキストリフェニルホスフィンパ

ラジウム 0.41g を混合し、アルゴン置換した。 DME 100mI 及び 2M炭酸ナトリウム水溶液 20mI を加え、10時間加熱還流した。

放冷後、析出晶を濾別し、水、メタノール、トルエンにて洗浄した。得られた結晶をトルエンから再結晶、ろ過・乾燥することにより、目的の化合物(AN-8) 4.1g を淡黄色結晶として得た(収率 6.0%)。

この化合物のFD - MS(フィールドディソープションマス分析)は、 $C_{4.6}$ H₃₀ = 5.8.2 に対し、m/z = 5.8.2 を与えた。

実施例 2 (化合物AN-9の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに9-(4-) ロモフェニル)フェナンスレンを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-9をクリーム色結晶として得た(収率6.3%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{50}H_{32}=632$ に対し、m/z=632を与えた。

実施例3 (化合物AN-45 の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-(3-) ロモフェニル)ナフタレンを、10-(4-) フタレンー2- イルーフェニル)アントラセン-9- ボロン酸の代わりに10-(4-) フタレンー1- イルーフェニル)アントラセン-9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-45 を白色結晶として得た(収率50%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{46}H_{30} = 582$ に対し、m/z = 582を与えた。

[0077]

実施例4 (化合物AN-117の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに 2-(2-) ロモフェニル)ナフタレンを、10-(4-) フタレンー 2- イルーフェニル)アントラセンー 9- ボロン酸の代わりに 10-(4-) フタレンー 1- イルーフェニル)アントラセンー 9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物 117 を淡黄色結晶として得た(収率 68%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{46}H_{30}=582$ に対し、m/z=582を与えた。 実施例 5 (化合物AN-144の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに2-プロモビフェニルを、<math>10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-144を淡黄色結晶として得た(収率 4%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。 実施例 6 (化合物AN-145の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモビフェニルを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-145を白色結晶として得た(収率53%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。

[0078]

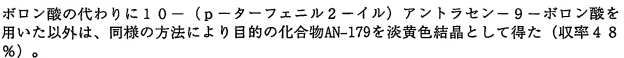
実施例 7 (化合物AN-171の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに 2- ブロモー p- ターフェニルを、10-(4-) ファントフェニル)アントラセンー 9- ボロン酸の代わりに 10-(4-) ファントファントラセンー 9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物 171 を淡黄色結晶として得た(収率 43%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{48}H_{32}=608$ に対し、m/z=608を与えた。

実施例 8 (化合物AN-179の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに 2-プロモ-p -ターフェニルを、<math>10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンー 9-



この化合物のFD-MSは、 $C_{56}H_{38}=710$ に対し、m/z=710を与えた。 実施例9(化合物AN-212の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに1-(3-) ロモフェニル)ナフタレンを、10-(4-) フタレンー2- イルーフェニル)アントラセン-9- ボロン酸の代わりに10-(ピフェニル-2- イル)アントラセン-9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-212を白色結晶として得た(収率58%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。

[0079]

実施例10(化合物AN-213の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに $2-(3- \mathbb{Z}^n)$ モフェニル) ナフタレンを、 $10-(4- \mathbb{Z}^n)$ アントラセン $-9- \mathbb{Z}^n$ での代わりに $10-(\mathbb{Z}^n)$ アントラセントラセンー $9- \mathbb{Z}^n$ でを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物 $10-\mathbb{Z}^n$ の次 で $10-\mathbb{Z}^n$ を $10-\mathbb{Z}^n$ の $10-\mathbb{Z}^n$ で $10-\mathbb{Z}^n$ で 10

この化合物のFD-MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=532を与えた。 実施例11 (化合物AN-237の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-(3-) ロモフェニル)ナフタレンを、10-(4-) フタレンー2- イルーフェニル)アントラセン-9- ボロン酸の代わりに10-(p- ターフェニル2- イル)アントラセン-9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-237を白色結晶として得た(収率5.8%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{48}H_{32} = 608$ に対し、m/z = 608を与えた。 実施例12 (化合物AN-251の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに $9-(3- \mathbb{Z}^n)$ モフェニル) フェナンスレンを、 $10-(4- \mathbb{Z}^n)$ アントラセン $-9- \mathbb{Z}^n$ での代わりに $10-(3- \mathbb{Z}^n)$ アントラセン $-9- \mathbb{Z}^n$ での代わりに $10-(3- \mathbb{Z}^n)$ での方法により目的の化合物 $10- \mathbb{Z}^n$ を決責色結晶として得た(収率 $10- \mathbb{Z}^n$ を決責

この化合物のFD-MSは、C 5 OH 3 2 = 6 3 2 に対し、m/z = 6 3 2 を与えた。

[0080]

実施例13 (化合物AN-275の合成)

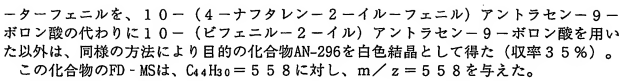
実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに1-(2-) ロモフェニル)ナフタレンを、10-(4-) フタレンー2- イルーフェニル)アントラセン-9- ボロン酸の代わりに10-(ビフェニル-2- イル)アントラセン-9- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-275を淡黄白色結晶として得た(収率 45%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=532を与えた。 実施例14 (化合物AN-281の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに2-(2-プロモフェニル) ナフタレンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸の代わりに <math>10-(ゼフェニル-2-イル) アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-281を淡黄白色結晶として得た(収率 <math>4.8%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。 実施例15 (化合物AN-296の合成)

実施例1において、1-(4-プロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-プロモーp



[0081]

実施例16 (化合物AN-346の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-(3-) ロモー5- ナフタレンー2- イルーフェニル)ナフタレンを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物4N-346を淡黄色結晶として得た(収率7.0%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{56}H_{36}=708$ に対し、m/z=708を与えた。 実施例17(化合物AN-358の合成)

実施例1において、1-(4-)でモフェニル)ナフタレンの代わりに9-(2,5-)ジブロモフェニル)-10-(4-)ビフェニル)アントラセンを、10-(4-)ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに2倍量の1-ナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物-358を淡黄色結晶として得た(収率62%)。

この化合物のFD-MSは、 $C_{52}H_{34}=658$ に対し、m/z=658を与えた。 実施例 18 (化合物AN-393の合成)

実施例 1 において、1-(4-) ロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-(5-) ロモー2- メチルフェニル)ナフタレンを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-393を淡黄色結晶として得た(収率6.4%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{47}H_{32} = 596$ に対し、m/z = 596を与えた。 実施例19(化合物AN-402の合成)

実施例 1 において、1-(4-プロモフェニル) ナフタレンの代わりに 2-プロモビフェニルを、<math>10-(4-t) フレンー2-(4-t) アントラセンー9-(4-t) での代わりに 3-(4-t) アントラセンー10-(4-t) アントラセンー10-(4-t) での方法により目的の化合物 10-(4-t) での方法により目的の化合物 10-(4-t) での方法により目的の化合物 10-(4-t) では、同様の方法により目的の化合物 10-(4-t) では、同様の方法により、同様の

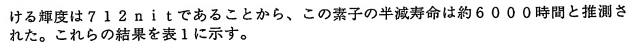
この化合物のFD - MSは、 $C_{46}H_{36} = 588$ に対し、m/z = 588を与えた。

[0082]

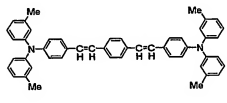
実施例20(有機EL素子の製造)

25mm×75mm×1.1mm厚のITO透明電極付きガラス基板(ジオマティック 社製)をイソプロピルアルコール中で超音波洗浄を 5 分間行なった後、 U V オゾン洗浄を 30分間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を真空蒸着装置の基板ホルダ ーに装着し、まず透明電極ラインが形成されている側の面上に前記透明電極を覆うように して膜厚60nmの下記N、N'ービス(N、N'ージフェニルー4ーアミノフェニル) -N, N-ジフェニル-4, 4'-ジアミノ-1, 1'-ビフェニル膜(以下「TPD2 32膜」)を成膜した。このTPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、この TPD232膜上に膜厚20nmの下記N, N', N'-テトラ (4-ビフェニル) ージアミノビフェニレン層(以下「TBDB層」)を成膜した。この膜は正孔輸送層とし て機能する。さらに膜厚40nmの前記化合物AN-8を蒸着し成膜した。同時に発光材料と して、下記のスチリル基を有するアミン化合物 D 1 をAN-8に対し、重量比AN-8: D 1 = 4 0:3で蒸着した。この膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚10nmのAlq 膜を成膜した。これは、電子注入層として機能する。この後、還元性ドーパントであるL i(Li源:サエスゲッター社製)と下記Alaを二元蒸着させ、電子注入層(又は陰極)としてAlq:Li膜(膜厚10nm)を形成した。このAlq:Li膜上に金属Al を蒸着させ金属陰極を形成し有機EL素子を形成した。

なお、発光層を形成する際の蒸着温度(蒸着速度1Å/sec における蒸着源温度)は、300℃であった。また、得られた有機EL素子の発光効率を測定し、さらに、初期輝度を1000nitにて輝度変化を測定したところ、観測開始から2443時間経過時にお



【0083】 【化25】



D1

Alq

[0084]

実施例 2 1~22

実施例20において、発光層の材料として化合物AN-8の代わりに表1に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機 EL素子の発光効率、初期輝度1000nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す

[0085]

比較例 1~3

実施例20において、発光層の材料として化合物AN-8の代わりに表1に記載の下記化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機 EL素子の発光効率、初期輝度1000nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す

[0086]



an-2

an-3

【0087】 【表1】

表

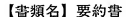
	発光層の化合物	発光効率	半減寿命	蒸着温度
		(cd/A)	(時間)	(°C)
実施例20	AN-8/D1	11.1	6,000*	300
実施例21	AN-213 / D1	10.9	4,000	261
実施例22	AN-346 / D1	10.7	3,300	254
比較例1	an-1/D1	8.7	900	349
比較例 2	an-2/D1	8.7	800	331
比較例3	an-3/D1	8.9	500	310

^{*} 推測值

【産業上の利用可能性】

[0088]

以上、詳細に説明したように、本発明の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体からなる有機EL素子用材料を用いた有機EL素子は、発光効率が高く、長寿命である。このため、長期間の継続使用が想定される有機EL素子として有用である。また、下記一般式(1)で表されるような非対称型のモノアントラセン構造を有する化合物を有機EL素子用材料として用いることにより、化合物の蒸着温度を低くすることができ、蒸着時の化合物の熱分解も抑制される。



【要約】

【課題】 発光効率が高く、長寿命な有機エレクトロルミネッセンス(EL)素子及びそれを実現する非対称モノアントラセン誘導体及び有機EL素子用材料を提供する。

【解決手段】 特定構造の非対称モノアントラセン誘導体、該非対称モノアントラセン誘導体からなる有機EL素子用材料、並びに陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、前記非対称モノアントラセン誘導体を単独もしくは混合物の成分として含有する有機EL素子である。

【選択図】 なし

特願2003-401038

出願人履歴情報

識別番号

[000183646]

1. 変更年月日

1990年 8月 8日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

氏 名 出光興産株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/018111

International filing date:

30 November 2004 (30.11.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-401038

Filing date:

01 December 2003 (01.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 20 January 2005 (20.01.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
\square COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.